

证券代码：000661

证券简称：长春高新

公告编号：2014-50

## 长春高新技术产业（集团）股份有限公司

### 聚乙二醇重组人生长激素注射液 GMP 认证公告

#### 重要提示

公司董事会及董事保证本公告所载资料不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

2014 年 8 月 21 日，国家食品药品监督管理总局（以下简称“国家药监局”）官方网站（<http://www.sda.gov.cn>）发布 2014 年第 37 号《国家食品药品监督管理总局药品 GMP 认证公告（第 27 号）》如下：

“按照《药品生产质量管理规范认证管理办法》的规定，经现场检查和审核批准，陕西秦龙济康药业有限责任公司等 25 家药品生产企业符合《药品生产质量管理规范（2010 年修订）》要求，发给《药品 GMP 证书》。”

该公告附件——《药品 GMP 认证目录（第 27 号）》中列示：位于长春市高新技术产业开发区天河街 72 号的本公司控股子公司——长春金赛药业有限责任公司（以下简称“金赛药业”）小容量注射剂（聚乙二醇重组人生长激素注射液）GMP 证书编号为 CN20140314，认证日期为 2014 年 8 月 19 日，有效期至 2019 年 8 月 18 日。

由于国家药监局尚需进行证书的文本制作工作，截止到目前，本公司暂未收到国家药监局核发的 GMP 认证证书。

金赛药业总股本为 7,300 万元人民币，其中：本公司持有其注册

资本比例的 70%。

该产品现无法预测未来 1-2 年内的销售收入及利润情况，预计该产品在 2014 年度不会对公司业绩产生重大影响。

敬请投资者注意投资风险，特此公告。

长春高新技术产业（集团）股份有限公司

董事会

2014 年 8 月 22 日